⑲ 日本国特許庁(JP) ⑪ 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 252927

. @Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

49公開 昭和62年(1987)11月4日

H 01 G 9/00

A - 7924 - 5E

審査讀求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

高容量電気二重層コンデンサ 49発明の名称

> ②特 頤 昭62-6075

頤 昭62(1987)1月16日 29出

砂昭61(1986)1月17日砂日本(JP)動特願 昭61-6563 優先権主張

横浜市港南区日限山3-20-25 72)発 明 老 森 本 岡 明 平 塚 也 横浜市戸塚区弥生台72-7 ⑫発 者 和

恭 宏 横浜市緑区中山町58-1 明 者 真 Œ 72発 横浜市旭区鶴ケ峰2-59-1 仍発 明 者 賀 広 志

東京都千代田区丸の内2丁目1番2号 旭硝子株式会社 ①出 願 人

エルナー株式会社 藤沢市辻堂新町2丁目2番1号 砂出 願 人

弁理士 栂村 繁郎 外1名 10代 理

1. 発明の名称

高容量電気二重層コンデンサ

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 分極性電極と電解液との界面で形成される 電気二重層を利用する電気二重層コンデンサに おいて、電解液が、一般式(1)で表される第 4級ホスホニウム塩を有機溶媒に溶解したもの からなることを特徴とする電気二重層コンデン

$$\left(\begin{array}{c}
R \\
R \\
-P \\
-R \\
R
\end{array}\right) \cdot X \cdot$$

ただし、前配一般式 (1) において、R1、 R.、R、およびR。は、それぞれ水衆原子 (すべてがHであることはない)、または炭素 数1~15のアルキル基もしくは炭素数6~15の アリール (aryl) 基を示し、XはBFィ、PF。、 CIO4、AsFa、SbFa、AlCIa、ま たはR, SO: (R, は炭素数1~8のフルオ ロアルキル基)を示す。

- (2) 第4級ホスホニウム塩が、少なくとも2種 類の異なった種類のアルキル基またはアリール 基がリン原子に結合している非対称型である特 許請求の範囲第1項記載の高容量電気二重層コ ンデンサ.
- (3) 第4級ホスホニウム塩が、同一種類のアル キル基またはアリール基がリン原子に結合して いる対称型である特許請求の範囲第1項記載の 高容量電気二重層コンデンサ。
- (4) アルキル基が、炭素数1~4を有する低級 アルキル基である特許請求の範囲第1~3項の いずれかに記載の高容量電気二重層コンデンサ。
- (5) アリール基が、ペンゼン核1~2個を有す るものである特許請求の範囲第1~3項のいず れかに記載の高容量電気二重層コンデンサ。
- (6) XXX R. SO, ClO. sttBF. である特許請求の範囲第1項記載の高容量電気

二重層コンデンサ。

(7) 有機溶媒がプロピレンカーボネート、ァーブチロラクトン、スルホランまたはこれらの混合物である特許請求の範囲第1~6項のいずれかに記載の高容量電気二重層コンデンサ。

(8) 電解液中の溶質の濃度が、0.1 ~3.0 M/ & である特許請求の範囲第1~7項のいずれか ・に記載の高容量電気二度暦コンデンサ。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、新規な電解液を使用した高容量および高耐電圧を有する電気二重層コンデンサに関する。

(従来の技術)

分極性電極と電解質界面で形成される電気二重暦を利用した電気二重暦コンデンサ(キャパシタ)、特にコイン型セル(ヨーロッパ特許134706号公報)は、小型大容量のコンデンサとして、メモリバックアップ電源として、近年急速に需要が伸びている。

る電解液であって有機溶媒中に、一般式 (I) で 要される第4級ホスホニウム塩の溶質を溶解して 電解液およびかかる電解液を使用した電気二重層 コンデンサにある。

$$\begin{bmatrix} R_{1} & R_{2} \\ R_{2} & P - R_{4} \\ R_{3} \\ (1) \end{bmatrix} \cdot X^{-1}$$

ただし、前配一般式(I)において、R.、R.、R.、R.、R.、R.、 およびR. は、それぞれ水素原子、または炭素数1~15のアルキル基もしくは炭素数6~15のアリール(aryl)基を示し、XはBF.、PF.、ClO.、AsF.、SbF.、AlCI.、またはR.SO. (R. は炭素数1~8のフルオロアルキル基)を示す。

かかる本発明の電解液はそれ自体源電性が大きく、化学的安定性が大きいために耐久性が優れているばかりでなく、これを使用した電気二重層コンデンサは、耐酸化電位が高められるため、特に容量および耐電圧の点で従来のものより優れてお

従来電気二重層コンデンサ用の電解液の溶質としては、過塩素酸、6フッ化リン酸、ホウフッ酸あるいはトリフルオロメタンスルホン酸のアルカリ金属塩、テトラアルキルアンモニウム塩等が提案されている(特開昭49-68254号、同50-44463号、同59-232409号各公報)。

しかしながら、これら公知の溶質を使用する場合には、例えば、テトラアルキルアンモニウム塩を使用する場合も耐酸化電位が小さく、得られるコンデンサの耐電圧、容量値などの点で未だ満足できるものではなかった。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明は、従来技術における上記問題点を解消 しようとするものであり、耐電圧および容量に優れた電気二重層コンデンサの提供を目的とするも のである。

(問題点を解決するための手段)

すなわち、本発明は分極性電極と電解液との界面で形成される電気二重層コンデンサに使用され

り、特にその好ましい態様において容量で約30%、 耐電圧で約15%向上したものとなる。

本発明においては、電解液の溶質として上記一般式 (!) で表される第4級ホスホニウム塩を使用することが重要である。

上記電解質の一般式(1)で、〔)内はテトラアルキルホニウム又はテトラアリールホスホニウム又はテトラアに結合される4個のアルキル基とで、リン原子に結合ののカスホニウム塩であったらなってもなるがい。アリール基が好ましくは1~4の低級である。アリール基は、1~2個のエニンを対するものが好ましているテールをといってもよい。
上記電解質の一般式はアリールを対応を対応が好ましているテーラアルキルスホニウム塩であってもよい。

上記対称型第4級ホスホニウムとしては、好ま しくはテトラメチルホスホニウム、テトラエチル

特開昭62-252927(3)

ホスホニウム、テトラプロピルホスホニウム、テトラプチルホスホニウム、ジメチルジエチルホスホニウムなどが溶解性及び人手性の点から好ましい。

一方、非対称型第4級ホスホニウム塩におけるR、~R。の組合わせとしては、たとえばメチルトリエチル、ジメチルジエチル、エチルトリメチル、ジェチルジプチル、プロピルトリブチル、トリフェニルエチルなどの基があげられるがこれらに限定されるものではない。これらの中で、ジメチルジエチル、エチルトリメチル、ブチルトリフェニルなどの基が、溶媒に対する溶解性および利用可能性の面から特に好ましい。

さらに前記一般式 (I) において X としては、4 フッ化ホウ酸 (BF。)、6 フッ化リン酸 (PF。)、過塩素酸 (ClO。)、6 フッ化ヒ酸 (AsF。)、6 フッ化アンチモン酸 (SbF。)、4 塩化アルミン酸 (AlCl。)、または R, SO。 (R, は炭素数1~8 好ましくは1~4 のフルオロアルキル基) が好適である。

み、上記の電解液を含没または満たし、これをケース中に密閉することによりコンデンサのユニットセルを得ることができる。

本発明で用いる分極性電極の材質については、 特に限定されないが、電解液に対して電気化学的 に不活性で、かつ比要面積の大きな活性炭粉末あ るいは活性炭繊維を使用するのが好ましい。

特に、活性炭粉末にポリテトラフルオロエチレン (PTFE) などの結着剤を添加し、ロール成型してシート化し、さらに好ましくは一軸または二軸方向に延伸処理を施した電極は、単位体積当りの容量、強度および長期信頼性に優れているので好適に使用される。

多孔質セパレータとしては、例えばポリプロピレン繊維不機布、ガラス繊維混抄布等が好適に使用できる。

又、セパレータの厚みは50~200 μm 、望まし くは100 ~150 μm とするのが適当である。

本発明での電解液は、渦巻型構造、コイン型構造のいずれのタイプの電気二重層コンデンサにも

かかる溶質の電解液中の湿度としては、0.1 ~3.0 M/ & 、特に0.5 ~1.5 M/ & とすることが好ましい。 該濃度が低すぎる場合には、内部抵抗の増大に伴い損失が増大し、一方、高すぎる場合には寒冷時における溶質の折出に伴う安定性の低下などの不都合を生ずるおそれがある。

本発明において、有機溶媒の種類は特に限定されることがなく、従来より公知ないしは周知のものが種々採用可能であり、電気化学的に安定な非水溶媒である炭酸プロピレン、 ァーブチロラクトン、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド、1・2 - ジメトキシエタン、スルホランあるいはニトロメタンの単独または混合物が好ましい。かかる溶媒は実質的に無水の状態で使用することが好ましい。

なかでも、炭酸プロピレン、ァーブチロラクト ンまたはスルホランの単独または混合物が好まし い。

本発明の電気二重暦コンデンサの形状に合わせ 加工形成せしめた電極間に多孔質セパレータを挟

使用できる。渦巻型(ヨーロッパ特許134706のFI 8.2)は、金属ネットの集電体と分極性電極と共にロール等によって圧延して分極性電極体として、これに本発明の電解液を含浸させた分極性電極体と上記セパレータとを交互に重ね、2枚の分極性電極体が対向した状態で渦巻状に巻きつけたものをケースに収納することにより構成される。

 る.

本発明での電解液は、なかでも、コイン型構造を有する電気二重層コンデンサに特に適している。その理由はコイン型セルは、特に小型化が要求され、また持ち運びされる電気機器(時計、テレビ、VTR等)に使用されるために、所定体積あたりの容量が大きくでき、また亀裂や破壊に対して大きい機械的特性をもつ電極が要求されるためである。

夷施例1~14

なお、以下の実施例および比較例において、試験装置は下記のようにして組み立てた。

まず、内面にねじ山を設けたニッケル製円筒形有底容器中に各々被試験電解液を含浸させた陰極側活性炭繊維(比表面積2000㎡/g,3.14 cd,0.4 ma 厚)、ボリプロピレン繊維不織布製セパレータ(4.9 cd,0.4 ma厚)、陽極側活性炭繊維(3.14 cd、2 ma厚)を順次重ねて配置する。この際活性炭繊維はセパレータを挟んで完全に対向させた配置にする。

レークと活性炭繊維とを容器内にセットした後、1.8 Vで1時間定電圧充電を行う。その後、1 mAで定電流放電し、放電時の端子間電圧が0 Vに至るまでの時間を測定し、その値より容量を算出した。

分解電圧は、容量測定時と同様に試験コンデンサをセットした後、直流電圧を印加し、10分後の漏れ電流(LC)を測定し、印加時に対するLCの急激な立ち上がり点を電解液の分解電圧とした。

可解液の種類を変えて試験した結果を第1表に示す、なお、溶質の濃度はいずれの場合も1M/ℓであり、また番号14は比較のために従来例を示したものである。

(実施例15~31、比較例1、2)

本発明の実施例および比較例に共通のものとして第1回に示すようなコイン型電気二重層コンデンサのユニットセル(直径20m、厚み 2.0m)を次のようにして作製した。まず、活性皮粉末(比要面積2000㎡/g)に10重量%のポリテトラフルオロエチレンを添加して湿式混練によってシート

次に、この容器に内外両面にねじ山を設けたポリテトラフルオロエチレン製リングをねじ込み活性炭繊維およびセパレータの位置を固定する。

そして、白金リード線付白金網集電体(200メッシュ)を先端に付けたねじ付ポリテトラフルオロエチレン棒を前記リングの開口部にねじ込み、白金リード線とニッケル製容器内の疎通をLCRメータ交流二端子法で確認することによりセットを完了する。なお、白金リード線は前記棒の中心に設けた穴を介して外部に引き出してある。

上記のように組み立てた試験装置を使用し、第 1 表に示される溶質と溶媒からなる種々の電解液 を使用したコンデンサについて特性を評価した。 第 1 表において、TEPはテトラエチルホスポニ ウム、TMPはテトラメチルホスホニウム、TP Pはテトラフェニルホスホニウムを衷す。

評価項目は容量および耐電圧の指標となる電解 液の分解電圧であり、それぞれ以下の手順で測定 した。

容量測定はまず所定の電解液を含浸させたセパ

化した。このようにはではれたシートを円板状に打ち抜いて分極性電極1および2(直径15mm)とし、この分極性電極1、2をポークの中ではなったがでは、リアロビレン繊維不成かなるセパレータ3をからなるからなる外域では、コークのではない。次極性電極1、2およびステンレスをでは、カーになる。次極性電極1、2およびでは、ボーク3中にこの電解を充分に含没させた後でリアロビレン製パッキング6を介してキャップ4および缶5の端部をかしめて封口し一体化した。

前述のようにして作製した電気二重層コンデンサのユニットセルを使用し、第2表に示すようなホスホニウム塩を溶質とした種々の電解液を濃度1.0M/ &として用いた各セルについて、2.8 Vの電圧を印加したときの初期容量および内部抵抗を測定した後、引続いてこのセルに2.8 Vの電圧を印加しながら70 でで1000時間貯蔵した後の容量を測定し、初期容量からの容量劣化率(%)を算出した。これらの測定結果を第2表に示した。

特開昭62-252927(5)

なお、内部抵抗は、交流二端子法 (周波数 1 KH2) によって測定した。

(本頁、以下余白)

第 1 表

No	Æ	解 被	コンデンサ特性		
	海 質	溶 媒	容 毌 (F/g)	分解電 圧(V)	
1	TEP CF,SO,	炭酸プロピレン	110.5	5.5	
2	TEP BF.	"	113.5	5.4	
3	TEP PF.	-	109.8	5.5	
4	TPP ClO.	-	109.0	5.4	
5	TEP ASF.	•	110.0	5.6	
6	TEP SbF.	"	110.5	5.6	
7	TEP AICL.		108.0	5.5	
8	TPP CF2SO2	ィーブチロラク. トン	105.0	5.4	
9	THP CF3SO3	•	104.2	5.4	
10	TEP CF,SO;	炭酸プロピレン と r - プチロラ クトン (7:3)	109.5	5.5	
11	TEP BF.	~	112.4	5.5	
12	TEP C104	-	109.4	5.5	
13	TEP SEF.	~	110.5	5.5	
14	LiBF.	炭酸プロピレン	85.0	4.8	

第 2 表

旭		冠 新 百	18 UL	コンデンサの特性		
				初期 容量	容置劣化 年 06	内部的现代 (Q)
鋾	15	(CH ₃) = (CzH ₅) =P · 8P ₄	プロピレンカーボネート	2.49	2.9	4.7
	16	(CII ₂) ₂ (C ₂ II ₃) ₂ P · PF ₄		2.52	4.9	6.2
	17	(CH2) = (C+H2) =P · CIO+	-	2.39	5.2	6.1
	18	(CH ₃) _z (C ₂ H ₃) _z P · A ₃ P ₄	•	2.35	3.2	8.0
	19	(CH ₃) _x (C _x H ₃) _x P · SbF ₄		2.36	3.5	7.8
施	20	(CH ₂) _E (C ₂ H ₃) _E P · A1C1 ₄	•	2.32	4.2	6.5
	21	(Cl) : (C:H) :P · CF :SO:	•	2.47	3.1	4.5
	22	(CzHz) z (Calle) zP · BF4	~	2.52	3.2	5.1
81	23	C28+ (C48+) 3P · BF4	•	2.43	4.8	6.2
	24	(CaHa) aCzHaP · BF a	•	2.35	5.3	7.2
	25	(CH ₂) ₂ (C ₂ H ₂) ₂ P·BF.	スルホラン	2.25	0.8	11.2
	26	(CzHs) aP · BFa	プロピレンカーポネート	2.53	3.2	4.5
	27	(C38+) 4P · 8P4	•	2.40	4.4	5.7
	28	(Caffe) aP · BPa	-	2.42	3.1	5.3
	29	(Cells) .P · PF.	•	2.47	2.9	4.4
	30	(CaRe) aP · PP.		2.42	2.7	5.2
	31	(CaH+) aP - BPa	スルホラン	2.13	0.8	10.9
比較例	1	(CaHa) aN · BFa	プロピレンカーポネート	2.20	32.5	9.9
	2	(CaHa) aN · BF.	スルホラン	2.05	5.8	18.5

(発明の効果)

以上説明したように本発明によれば、内部抵抗 が低く、高温条件下での容量劣化率が低い長期信 頼性に優れた電気二重層コンデンサが得られる。

4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明による電気二重層コンデンサの 一実施態様を示す部分断面図である。

1、2……分極性電極、

3……セパレータ、

4……キャップ、

5 ……缶、

6 ……パッキング。

特許出願人 旭硝子株式会社

代理人 母村第



特開昭62-252927 (6)

第 1 図

